CO7D-403/04; CO7D-403/12; C07D-405/02; C07D-405/04; C07D-405/12; C07D-409/02; C07D-409/04; C07D-409/12; C07D-521/00 DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI (c) 1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv. 004809423 WPI Accession No: 86-312764/198648 New and known thienyl urea or isourea derivs. - used as animal growth Patent Assignee: BAYER AG (FARB) Inventor: BERSCHAUER F; DEJONG A; HALLENBACH W; LINDEL H; SCHEER M Number of Countries: 019 Number of Patents: 013 Patent Family: Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC DE 3529247 A 19861120 DE 3529247 A 19850816 198648 B EP (202538) A 19861126 EP 86106209 A 19860506 198648 AU 8657217 A 19861120 198702 JP 61268678 A 19861128 JP 86109713 A 19860515 198702 DK 8602300 A 19861118 198707 BR 8602224 A 19870113 198708 ZA 8603645 A 19861110 ZA 863645 A 19860520 198708 FI 8602201 A 19861118 198711 HU 41244 T 19870428 198721 CS 8603569 A 19880115 198810 ES 8801815 A A 19860516 19880501 ES 555052 198824 EP 202538 В 19881228 198901 DE 3661493 G 19890202 198906 Priority Applications (No Kind Date): DE 3517706 A 19850517; DE 3529247 A Cited Patents: 1. journal ref.; AT 311994; BR 7802533; DE 2510936; DE 2645613; DE 2648248; US 3989505 Patent Details: Patent Kind Lan Pg Filing Notes Application Patent DE 3529247 A EP 202538 Α G Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE EP 202538 B G Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE Abstract (Basic): DE 3529247 A (A) Thienyl (iso) ureas of formula (Ia) are new n = 3-6; A = N(R4) CONR5R6or N(R4)C(OR5)=NR6; R'3 = (a) CN, COOR7, CONR8R9 or COR10 when n = 3, 5 or 6, or (b) COOMe, (2-4C alkenyloxy) carbonyl, CONR8R9 or COR10 when n = 4; R4= H or alkyl; R5 and R6 = H, opt. substd. alkyl, cycloalkyl, alkenyl, opt. substd. aryl or heteroaryl; R7 = H, opt. substd. alkyl, cycloalkyl, alkenyl or opt. substd. aryl; R8 = H, alkyl or cycloalkyl; R9 = H, opt. substd. alkyl or opt.substd. aryl; R10 = opt. substd. alkyl or opt. substd. aryl. (B) Thienyl isocyanates of formula (II) are also new, except for 3-methoxycarbonyl -2-thienyl isocyanate; R1 and R2 = H, halogen, NO2, CN, alkoxy, alkylthio, haloalkoxy, haloalkylthio, alkoxyalkyl or opt. substd. alkyl, acyl, aroyl, or aryl, or R1+R2 forms an opt. substd. satd. or unsatd. carbocyclic ring opt. with a carbonyl function; R''3 = COOR''7, CONR8R9 or COR10; R''7 = H, opt. substd. methyl, cycloalkyl, 2-4C alkenyl or opt. substd. aryl. USE - Use of thienyl (iso)ureas of formula (I) is 'animal productivity promoters' (specifically growth promoters) is claimed. R3 = CN, COOR7, CONR8R9 or COR10. (79pp Dwg.No.0/0) Abstract (Equivalent): EP 202538 B Use of thienylureas or -isoureas of the formula (I) in which A represents the radicals (Ia) and (Ib) R1 represents hydrogen, halogen, nitro, CN, alkoxy, alkylthio, halogenoalkoxy, halogenalkylthio, alkoxyalkyl or

optionally substituted radicals from the group comprising alkyl, acyl, aroyl, and aryl, R2 represents hydrogen, halogen, nitro, CN, alkoxy,

alkylthio, halogenoalkoxy, halogenalkylthio, alkoxyalkyl or optionally substituted radicals from the group comprising acyl, aroyl, alkyl and aryl, or R1 and R2, together with the adjacent C atoms, represent an optionally substituted saturated or unsaturated carbocyclic or heterocyclic ring, which can optionally carry a carbonyl function, R3 represents the radicals CN, COOR7, COONR8R9 or COR10, R4 represents hydrogen or alkyl, R5 represents, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl, optionally substituted aryl or heteroaryl, R6 represents hydrogen, optionall substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl, or optionally substituted aryl, R8 represents hydrogen, alkyl or cycloalkyl, R9 represents hydrogen, optionally substituted alkyl or optionally substituted aryl and R10 represents optionally substituted alkyl or optionally substituted aryl, as growth-promoting agents for animals. (33pp) Derwent Class: B03; C02 International Patent Class (Additional): A23K-001/16; A61K-031/38; C07D-333/36

5/7/3
DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI
(c) 1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

004068583

WPI Accession No: 84-214124/198435

Herbicidal 4-ureido-thiophene-3 carboxylic acid ester(s) - prepd. e.g. by reaction of 4-amino-thiophene-3- carboxylic acid ester(s) with isocyanate(s)

Patent Assignee: BASF AG (BADI)

Inventor: ACKER R D; ROSSY P A; WUERZER B

Number of Countries: 004 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC Week
DE 3305866 A 19840823 DE 3305866 A 19830219 198435 B
EP 116932 A 19840829 EP 84101466 A 19840213 198435

Priority Applications (No Kind Date): DE 3305866 A 19830219 Cited Patents: DE 2040579; DE 2122636; EP 90309; US 2453564; US 3931204 Patent Details:

Patent Kind Lan Pg Filing Notes Application Patent

DE 3305866 A 27

EP 116932 A G

Designated States (Regional): DE FR GB IT

Abstract (Basic): DE 3305866 A

Cpds. of formula (I) are new. In (I) R1=H, 1-10C alkyl, 2-10C alkenyl, 2-10C alkynyl, 1-10C haloalkyl, 2-10C alkoxyalkyl, 2-10C alkylthioalkyl, 3-7C cycloalkyl, phenyl(opt. substd) by or benzyl (opt. substd.); R2=1-10C alkyl, 2-10C alkenyl, 2-10C alkylnyl, 8-10C phenylalkyl, 1-10C haloalkyl, 2-10C alkoxyalkyl, 2-10C alkylthioalkyl, 3-7C cycloalkyl, phenyl (opt. substd.) or benzyl (opt. substd.).

USE - As selective herbicides in a wide range of crop plants. Application may be pre- or post-emergence and is generally at a rate of 0.1-5 kg/ha or more, pref. 0.5-3 kg/ha.

0/0

Derwent Class: C02

International Patent Class (Additional): A01N-047/36; C07D-333/38

5/7/4

DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI (c) 1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

002553909

WPI Accession No: 80-71933C EP 16371 EP A 19801001 198041
1-(1-Methyl-4-oxo-2-imidazolinyl)-3-thienyl-urea derivs. - useful as anxiolytics of low toxicity without muscle relaxing and sedating effects Patent Assignee: HOFFMANN-LA ROCHE AG (HOFF)

(1) Veröffentlichungsnummer:

0 202 538 A₁

12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 86106209.9

(22) Anmeldeteg: 06.05.86

(a) Int. Ct.4: A 23 K 1/16 C 07 D 333/38, C 07 D 333/68 C 07 D 333/78, C 07 D 333/80

30 Prioritat: 17.05.85 DE 3517706 16.08.85 DE 3529247

(3) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 26.11.85 Patentblatt 86/48

Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE

(71) Anmelder: BAYER AG Konzernverwaltung RP Patentabteilung D-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk(DE)

(72) Erfinder: Hallenbach, Werner, Dr. Kieiststrasse 10 D-4018 Langenfeld(DE)

(72) Erfinder: Lindel, Hans, Dr. Carl-Duisberg-Strasse 321 D-5090 Leverkusen(DE)

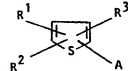
(72) Erfinder: Berschauer, Friedrich, Dr. Claudiusweg 9 D-5600 Wuppertal 1(DE)

(72) Erfinder: Scheer, Martin, Dr. Herberts-Katernberg 7 D-5600 Wuppertal 1(DE)

(72) Erfinder: de Jong, Anno, Dr. Stockmannsmühle 46 D-5600 Wuppertal 1(DE)

54 Leistungsfördernde Mittel.

(57) Die vorliegende Erfindung betrifft leistungsfördernde Mittel für Tiere, die durch einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der formel I



in welcher

A für die Reste la und lb steht

R3 für die Reste CN, COOR7, CONR8R9, COR10 steht, gekennzeichnet sind.

- 1 -

5 BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

5090 Leverkusen, Bayerwerk

Konzernverwaltung RP

Patentabteilung

Rt/cm/c

11

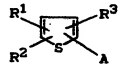
10

Leistungsfördernde Mittel

15

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von teilweise bekannten Thienylharnstoffen und -isoharnstoffen als leistungsfördernde Mittel bei Tieren.

- Thienylharnstoffe sind bereits bekannt geworden. Sie finden Verwendung als Herbizide und Pflanzenwachstumsregulatoren (vgl. DE-OS 2 040 579, 2 122 636, 2 627 935, 3 305 866. EP-OS 4 931).
- Es ist jedoch nichts über ihren Einsatz als leistungsfördernde Mittel bei Tieren bekannt geworden.
- Es wurde gefunden, daβ Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel I



I

35

in welcher

L A 23 725-Ausland

5 A für die Reste Ia und Ib steht

$$R^4$$
 0 | | | | - N - C - NR⁵R⁶ | | 1 | 2

10

$$R^4 O - R^5$$
| | | - N - C = N - R^6 Ib

- 15 R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- 20 R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen oder heterocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- 30 R³ für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht.
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht.

35

- 5 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- 10 R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R^8 für Wasserstoff oder Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- 20 R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

hervorragende leistungsfördernde Wirkung bei Tieren besitzen. Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel I sind z.T. bekannt.

Thienylharnstoffe der Formel II

H

35

30

- 5 in welcher
 - A für den Rest Ia steht

Ia

- R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
 - R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- R³ für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
 - R⁴ für Wasserstoff oder Alkyl steht,

35

15

- für Wass rst ff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- 10 R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder
 Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 20 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

können z.B. hergestellt werden, indem man Thienylisocyanate der Formel III

in welcher

35 R^1 , R^2 und R^3 die oben angegebene Bedeutung haben,

Le A 23 725

5 mit Aminen der Formel IV

 $H - NR^5R^6$

IV

in welcher

10

R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt.

15 2. Es wurden die neuen Thienylisocyanate der Formel III gefunden

20

III

in welcher

- 25 R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- 30 R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl
 steht,

- 7 -
- R¹ und R² gemeinsam mit d n angr nz nden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- R³ für die Reste COOR⁷. CONR⁸R⁹. COR¹⁰ steht.
 - R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Methyl, Cycloalkyl, C₂₋₄-Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl
 steht,
 - R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

mit Ausnahme von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-yl-iso-cyanat.

3. Es wurde ferner gefunden, daß man die neuen Thienylisocyanate der Formel III gemäß 2 (oben) herstellen
kann, indem man Thienylamine der Formel V

Le A 23 725

10

15

in welcher

 R^{1} , R^{2} , R^{3} die in 2 (oben) angegebene Bedeutung haben,

10

mit Phosgen umsetzt.

4. Es wurden ferner die neuen Thienylharnstoffe und -ischarnstoffe der Formel VI gefunden

15

in welcher

20

n für 3, 4, 5 oder 6 steht,

A für die Reste la und Ib steht

25

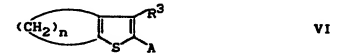
Ia

Ib

30

R³ für den Fall, daß n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

- 5 R4 für Wass ratoff oder Alkyl at ht.
 - R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R^B für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- 25 R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
- Es wurde ferner gefunden, daß man die Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI erhält,



10

5 in welcher

- n für 3, 4, 5 oder 6 steht,
- A für die Reste Ia und Ib steht

- für den Fall, daß n für 3,5,6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- 25 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 30 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,

- 5 R⁹ für Wasserstoff, g gebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - a) wenn man für den Fall, daß λ für den Rest Ia steht und R^5 für Wasserstoff steht, Thienylamine der Formel VII

(CH₂)_n R³ VII

20 in welcher

n, \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die oben angegebene Bedeutung haben

mit Isocyanaten der Formel VIII

OCN - R⁶ VIII

in welcher

30 R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat.

umsetzt, oder

35

15

b) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX

in welcher

n und R³ die oben angegebene Bedeutung haben.

mit Aminen der Formel IV

$$H - NR^5R^6$$
 IV

20 in welcher

 ${\bf R}^{\bf 5}$ und ${\bf R}^{\bf 6}$ die oben angegebene Bedeutung haben.

25 umsetzt, oder

c) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

35

5 n, \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X

10

$$Hal - C = N - R^6$$
 X

in welcher

 R^5 und R^6 die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal für Halogen steht,

20 umsetzt.

Es war völlig überraschend, daß die Thienylharnstoffe der Formel I leistungsfördernde Eigenschaften bei Tieren aufweisen. Es gab aus dem Stand der Technik keinerlei Hinweis auf diese neue Verwendung der teilweise bekannten Thienylharnstoffe der Formel I.

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel I in welcher

30 A für die Reste Ia oder Ib steht.

 R^1 für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, C_{1-4} -Alkoxy, C_{1-4} -Alkylthio, gegebenenfalls substituiertes C_{1-6} -Acyl, gegebenenfalls substituiertes Aroyl, insbe-

Le A 23 725

5 s ndere Benzoyl, für geg b nenfalls durch Halogen, C_{1-4} -Alkoxy, C_{1-4} -Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Di-C_{1-A}-alkylamino, Arylamino, insbesondere Phenyl-10 amino substituiertes C1-6-Alkyl sowie für Phenyl steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C₁₋₄-Alkyl, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C1-4-Alkyl-15 amino, Di-C₁₋₄- alkylamino, C₁₋₄-Alkoxyalkyl, C₁₋₄-Halogenalkyl, C₁₋₄-Halogenalkoxy, C₁₋₄-Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls halogensubstituiert sind, Acyl.

20 R² für die bei R¹ aufgeführten Reste steht,

 \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 gemeinsam mit den angrenzenden beiden C- λ tomen für gesättigte oder ungesättigte carbocyclische Reste mit 5-8 Ringgliedern stehen, die gegebenenfalls durch 25 OH, C₁₋₄-Alkyl, Halogen, Nitro, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C1-4-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkylamino, C₁₋₄-Dialkylamino, C₁₋₄-Halogenalkyl, C_{1-4} -Halogenalkoxy, C_{1-4} -Halogenalkylthio, C1-4-Alkoxyalkyl substituiert sind und einer der 30 Ringglieder, die nicht an den Thiophenring gebunden sind, eine Carbonylfunktion (C = 0) tragen kann; für den Fall, daß R¹ und R² mit den angrenzenden C-Atomen einen heterocyclischen Ring bilden, hat dieser 5 -6 Ringglieder und trägt O, S oder N als Heteroatome. 35

- 5 R3 für die Rest CN, COOR7, CONR8R9, COR10 steht,
 - R^4 für Wasserstoff oder C_{1-4} -Alkyl steht,
- R⁵ für Wasserstoff, für gegebenenfalls durch Halogen, 10 C1-4-Alkoxy, C1-4-Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Di-C₁₋₄-alkylamino substituiertes C₁₋₆-Alkyl, C3-8-Cycloalkyl, C2-6-Alkenyl ferner für Phenyl 15 oder Naphthyl steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C_{1-4} -Alkyl, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkylamino, Di-C₁₋₄-al-20 kylamino, C_{1-4} -Alkoxyalkyl, C_{1-4} -Halogenalkyl, C1-4-Halogenalkoxy, C1-4-Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls halogensubstituiert sind, sowie für Thienyl steht, das gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch 25 C₁₋₄-Alkyl, CN, Halogen, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl substituiert ist,
 - R⁶, R⁷ fund R⁹ für die bei R⁵ angeführten Reste stehen,
- 30 R^8 für Wasserstoff oder C_{1-4} -Alkyl, C_{3-8} -Cycloalkyl steht,
- R¹⁰ für die bei R⁵ angeführten Reste, mit Ausnahme von Wasserstoff steht.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in welcher

- 5 A für die Reste Ia und Ib steht.
- für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Brom substituiert ist,

 Phenyl, das gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl, Halogen,

 C₁₋₄-Halogenalkyl, insbesondere Trifluormethyl,

 C₁₋₄-Hologenalkoxy, insbesondere Trifluormethoxy substituiert ist, für Nitro, Acyl, insbesondere Acetyl, steht.
- 15 R² für die bei R¹ angegebenen Reste steht.
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gesättigten 5-8-gliedrigen carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl substituiert ist und gegebenenfalls an den Ringgliedern, die nicht an den Thiophenring gebunden sind, eine Carbonylfunktionträgt, sowie gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen annellierten Benzolring stehen, der gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, C₁₋₄-Alkyl substituiert ist.
 - R3 für die Reste CN, COOR7, CONR8R9, COR10 steht,
- \mathbb{R}^4 und \mathbb{R}^6 für Wasserstoff stehen,
- für Wasserstoff, C_{1-6} -Alkyl, C_{1-4} -Alkylthio- C_{1-4} -alkyl, Cycloalkyl mit bis zu 8 C-Atomen, C_{2-4} -Alkenyl, Phenyl, das gegebenenfalls durch C_{1-4} -Alkyl, C_{1-4} -Halogenalkyl, C_{1-4} -Alkoxy, Halogen, insbesondere

- Chlor, Nitro, substituiert ist, Naphthyl, Thi nyl, das gegebenenfalls durch CN, C_{1-4} -Alkyl, C_{1-4} -Alkoxycarbonyl substituiert ist, steht,
- für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl,

 Ethyl, n-, t-Butyl, C₂₋₄-Alkenyl, insbesondere Allyl,
 sowie für Phenyl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl steht,
- für Wasserstoff, C_{1-4} -Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl steht,
 - R^{10} für C_{1-4} -Alkyl, insbesondere Methyl, Phenyl steht.
- Insbesondere seien Verbindungen der Formel I genannt, in welcher
 - A für den Rest der Formel la steht.
- Pi für Wasserstoff, C₁₋₅-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, Isopropyl, t-Butyl, n-Pentyl, Acetyl, Phenyl, Nitro steht,
- R² für die bei R¹ angeführten Reste steht,
 - ${
 m R}^1$ und ${
 m R}^2$ gemeinsam für einen an den Thiophenring ankondensierten Cyclopentan-, Cyclohexan-, Cyclohexan-, Cyclohexan-, Cyclohexanon- oder Benzolring stehen, die gegebenenfalls durch ${
 m C}_{1-4}$ -Alkyl, insbesondere

- Methyl, Halogen, insbesondere Chlor, Nitro substituiert sein können, stehen,
 - R³ für die Reste CN, CONR⁸R⁹, COOR⁷, COR¹⁰ steht,
- 10 4 und 6 für Wasserstoff stehen,
- R⁵ für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, Cycloalkyl mit bis zu 6 C-Atomen, Phenyl, das gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, Methyl, Methoxy, Trifluormethyl substituiert ist, steht,
- R⁷ für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, n-, t-Butyl, C₂₋₄-Alkenyl insbesondere Allyl, sowie für Phenyl steht,
- R⁸ für Wasserstoff steht.
 - R9 für Wasserstoff oder Methyl steht,
- 25 R¹⁰ für Methyl oder Phenyl steht.

5 Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten die folgenden Verbindungen genannt:

10		R ¹ S A	λ = -)	NH-CO-NHR ⁶
	R ¹	R ²	R ³	R ⁶
	н	-сн -сн	3-CO ₂ Et	-сн _з
15		сн ³	-	∠CH3
	н	-сн сн ₃	3-C0 ₂ Et	-сн -сн
20	н	-сн -сн сн ₃	3-CO ₂ Et	-(H)
	н	сн ³ -сн - сн ³	3-CO ₂ Et	-
25	H	-сн -сн сн ³	3-CO ₂ Et	sec-Butyl
30	н	-ch ² -ch ³	3-C0_Et	-сн
	н	-сн ₂ -сн сн ₃	3-C0 ₂ Et	-сн - сн ³
35	н	-сн ₂ -сн сн ₃	3-CO _Z EŁ	-(H)

```
reaction of 4-amino-thiophene-3- carboxylic acid ester(s) with
 isocyanate(s)
Patent Assignee: BASF AG (BADI )
Inventor: ACKER R D; ROSSY P A; WUERZER B
Number of Countries: 004 Number of Patents: 002
Patent Family:
Patent No Kind Date Applicat No Kind Date DE 3305866 A 19840823 DE 3305866 A 19830219
                                                   Main TPC
                                                                  Week
                                                                  198435 B
          A 19840829 EP 84101466 A 19840213
EP 116932
                                                                  198435
Priority Applications (No Kind Date): DE 3305866 A 19830219
Cited Patents: DE 2040579; DE 2122636; EP 90309; US 2453564; US 3931204
Patent Details:
       Kind Lan Pg Filing Notes
Patent
                                    Application Patent
DE 3305866 A
                   27
EP 116932
            A G
   Designated States (Regional): DE FR GB IT
Abstract (Basic): DE 3305866 A
Cpds. of formula (I) are new. In (I) R1=H, 1-10C alkyl, 2-10C alkenyl, 2-10C alkynyl, 1-10C haloalkyl, 2-10C alkoxyalkyl, 2-10C alkylthioalkyl,
3-7C cycloalkyl, phenyl(opt. substd) by or benzyl (opt. substd.); R2=1-10C
alkyl, 2-10C alkenyl, 2-10C alkylnyl, 8-10C phenylalkyl, 1-10C haloalkyl,
2-10C alkoxyalkyl, 2-10C alkylthioalkyl, 3-7C cycloalkyl, phenyl (opt.
substd.) or benzyl (opt. substd.).
  USE - As selective herbicides in a wide range of crop plants. Application
may be pre- or post-emergence and is generally at a rate of 0.1-5 kg/ha or
more, pref. 0.5-3 kg/ha.
  0/0
Derwent Class: C02
International Patent Class (Additional): A01N-047/36; C07D-333/38
 5/7/4
DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI
(c)1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.
002553909
WPI Accession No: 80-71933C EP 16371 )EP A 19801001 198041
 1-(1-Methyl-4-oxo-2-imidazolinyl)-3-thienyl-urea derivs. - useful as
 anxiolytics of low toxicity without muscle relaxing and sedating effects
Patent Assignee: HOFFMANN-LA ROCHE AG (HOFF )
Inventor: HUNKELER W; KYBURZ E
Number of Countries: 016 Number of Patents: 007
Patent Family:
Patent-No Kind Date Applicat No Kind Date EP 16371 A 19801001
                                                   Main IPC
                                                                   Week
                                                                   198041 B
NO 8000720 A 19801006
                                                                   198044
DK 8001087 A
               19801013
                                                                   198045
JP 55124770 A
                19800926
                                                                   198045
FI 8000559 A
                19801031
                                                                   198048
PT 70949
            Α
                19810306
                                                                   198113
ZA 8001347 A 19810203
                                                                   198117
Priority Applications (No Kind Date): CH 80171 A 19800110; CH 792415 A
  19790314
Cited Patents: DE 2448869; US 3983135; US 4025517
Patent Details:
         Kind Lan Pg Filing Notes
Patent
                                        Application Patent
EP 16371
            A G
   Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LU NL SE
Abstract (Basic): EP 16371 A
  Urea derivs. of formula (I) and isocyanatothiophene derivs. of formula
 (II) are new: (R is 2-thienyl, 3-thienyl or 5-halo-3-thienyl; R1 is H or
```

(I) are pharmaceuticals esp. useful as anxiolytics of very low toxicity. (I) have a very selective anxiolytic effect without possessing the muscle

halogen).

	R2	E W	R6	Fp °C
×		COZEt	m-Toly1	137
×		COZEt	2,6-Dimethylphenyl	109
I		COZEt	2-OCH ₃ -4-CH ₃ -Phenyl	132
H		COZEt	m-OCH3-Phenyl	143
×		COZEt	2,5-Dimethoxyphenyl	117
×		COZEt	2,3-Dimethylphenyl	176
Ħ		COZEt	3,5-Dimethylphenyl	177
×		COZEt	3,4-Dimethoxyphenyl	165
СНЭ		COOH	i-Propyl	181
CH ₃		COOH	o-Tolyl	232
Ethyl		COZEt	CH ₃	112
I		COZEt	i-Propyl	121
I		COZEt	s-Butyl	92
æ		COZEt	2-Butyl	87
I		COZEt	t-Butyl	137
×		COZEt	Cyclopentyl	113
I		COZEt	Cyclohexyl	163
×		COZEt	Phenyl	147
æ		COZEt	p-OCH ₃ -Phenyl	108

Bsp. Nr.	R1	R ²		Re	Fp.C
191	æ	æ	COZEt	Cyclohexyl	137
162	Ethyl	СНЭ	COZEt	CH2CH2-S-CH3	Öı
163	Ŧ	×	COZEt	o-OCH ₃ -Phenyl	114
164	I	i-Propyl	COZEt	o-C1-Phenyl	112
165	×	i-Propyl	COEF	m-C1-Phenyl	88
166	I	i-Propyl	COZEt	p-C1-Pheny1	135
167	×	i-Propyl	COZEt	p-OCH3-Pheny1	106
168	æ	i-Propyl	COZEt	p-Tolyl	108
169	I	i-Propy1	COZEt	m-CF3-Phenyl	122
170	×	i-Propyl	COZEt	o-Tolyl	144
171	æ	i-Propyl	COZEt	o-OCH3-Phenyl	111
172	i-Propyl	Ħ	CONH2	CH ₃	195
173	i-Propyl	I	CONH2	Phenyl	>250
174	i-Propyl	x	CONH2	Cyclohexyl	208
175	×	H	COZEt	2,4-Dimethylphenyl	176
176	Ħ	I	COZEt	o-Tolyl	142
177	×	=	COZEL	3,5-Dimethoxyphenyl	157
178	×	×	COZEt	3,4-Dimethylphenyl	151
79	×	H	COZEt	3,4-Methylendioxyphenyl	162

Bep.	Bp. Nr. R1	R1	R2	R ³	R6	Fp.C
142		×	Ethyl	COZEt	a-OCH ₃ -Phenyl	106
143		X	Ethy1	COZEt	m-C1-Phenyl	103
144		æ	Ethy1	COZEt	p-C1-Phenyl	108
145		H	CH ₃	COZEt	CH3	86
146		Ethy1	CHO	CO2-1-Propy1	t-Buty1	183
147		Ethy1	CH ₃	CO2-1-Propyl	1-Buty1	122
148		Ethy1	CH ₃	CO2-1-Propy1	1-Propy1	175
149		Rthy1	CH ₃	CO2-1-Propyl	СН3	130
150		×	#	COZEt	o-Cl-Phenyl	137
151	٠	æ	=	COZEt	p-C1-Pheny1	171
152		×	æ	COzet	m-CF3-Phenyl	147
153		æ	Ŧ	COZEt	3,5-Cl2-Phenyl	189
154		æ	I	COzEt	3,4-Cl2-Phenyl	219
155		x	æ	COZEt	p-Tolyl	145
156		I	×	COZEt	p-OCH ₃ -Phenyl	148
167		×	×	COZEt	p-NO2-Phenyl	240
158		×	Ŧ	COZEt	n-Butyl	29
159		×	#	COZEt	t-Buty1	176
160		H	I	COZEt	pF-Phenyl	165

126 H CH3 CO2Et p-OCH3-Pheny1 151 127 H CH3 CO2Et p-To1y1 153 128 H CH3 CO2Et p-To1y1 156 129 H CH3 CO2Et cyclohexy1 122 130 H CH3 CO2Et cyclohexy1 140 131 H CH3 CO2Et Pheny1 140 133 H CH3 CO2Et Pheny1 112 134 H CH3 CO2Et Pheny1 118 135 H CH3 CO2Et 2-Buty1 118 136 H CH3 CO2Et COCH3 COCH3 COCH3 137 H CH3 CO2Et CYCIOHAM 101 138 H Ethy1 CO2Et CYCIOHAM 101 139 H Ethy1 CO2Et CYCIOHAM 101 140 H Ethy1 </th <th>Bsp.</th> <th>N.</th> <th>Bsp. Nr. R1</th> <th>R²</th> <th>E S</th> <th>R6</th> <th>Fp.C</th>	Bsp.	N.	Bsp. Nr. R1	R ²	E S	R6	Fp.C
H CH ₃ CO ₂ Et p-Tolyl H CH ₃ CO ₂ Et m-CF ₃ -Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et i-Propyl H CH ₃ CO ₂ Et t-Butyl H CH ₃ CO ₂ Et t-Butyl H CH ₃ CO ₂ Et Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et c-Dutyl H CH ₃ CO ₂ Et c-OcH ₃ -Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et c-OcH ₃ -Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et CO ₂ Et CO ₂ Et l H CH ₃ CO ₂ Et CO ₂ Et l H CH ₃ CO ₂ Et CO ₂ Et l S-Butyl H CH ₃ CO ₂ Et CO ₂ Et l S-Butyl H CH ₃ CO ₂ Et CO ₂ Et l S-Butyl H Ethyl CO ₂ Et CO ₂ Et l B-CO ₂ Et l B-CO ₂ Et CO ₂ Et l B-CO ₂ Et l B-	126		Ξ	CH3	COZEt	p-0CH ₃ -Pheny1	151
H CH ₃ CO ₂ Et m-CF ₃ -Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et i-Propyl H CH ₃ CO ₂ Et t-Butyl H CH ₃ CO ₂ Et t-Butyl H CH ₃ CO ₂ Et c-CH ₃ -Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et c-CH ₃ -Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et c-CH ₃ -Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et c-CH ₃ -Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et C-CH ₃ H CH ₃ CO ₂ Et C-CH ₃ H CH ₃ CO ₂ Et C-CH ₃ H Ethyl CO ₂ Et Cyclohexyl H Ethyl CO ₂ Et c-Chenyl H Ethyl CO ₂ Et c-Clohexyl	127		×	СНЭ	COZEt	p-Tolyl	153
H CH ₃ CO ₂ Et i-Propyl H CH ₃ CO ₂ Et Cyclohexyl H CH ₃ CO ₂ Et t-Butyl H CH ₃ CO ₂ Et Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et o-OCH ₃ -Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et c-Butyl H CH ₃ CO ₂ Et COCH ₃ H CH ₃ CO ₂ Et Cyclohexyl H Ethyl CO ₂ Et Cyclohexyl H Ethyl CO ₂ Et co-Cl-Phenyl H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl	128		×	снз	COZEt	m-CF3-Phenyl	156
H CH ₃ CO ₂ Et Cyclohexyl H CH ₃ CO ₂ Et t-Butyl H CH ₃ CO ₂ Et Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et o-OCH ₃ -Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et c-Tolyl H Ethyl CO ₂ Et Cyclohexyl H Ethyl CO ₂ Et cyclohexyl H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl	129		x	CH3	COZEt	i-Propyl	112
H CH ₃ CO ₂ Et t-Butyl H CH ₃ CO ₂ Et Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et o-COH ₃ -Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et o-COH ₃ -Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et c-Butyl H CH ₃ CO ₂ Et COCH ₃ H CH ₃ CO ₂ Et CH ₃ H Ethyl CO ₂ Et Cyclohexyl H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl	130		×	CH3	COZEt	Cyclohexyl	122
H CH ₃ CO ₂ Et Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et o-OCH ₃ -Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et c-OCH ₃ -Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et 2-Butyl H CH ₃ CO ₂ Et COOCH ₃ H Ethyl CO ₂ Et Cyclohexyl H Ethyl CO ₂ Et Cyclohexyl H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl	131		×	CH3	COZEt	t-Buty1	140
H CH ₃ CO ₂ Et o-OCH ₃ -Phenyl H CH ₃ CO ₂ Et 2-Butyl H CH ₃ CO ₂ CH ₃ COOCH ₃ H CH ₃ CO ₂ CH ₃ COOCH ₃ H Chyl CO ₂ Et Cyclohexyl H Ethyl CO ₂ Et Cyclohexyl H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl	132		×	CH3	COZEt	Phenyl	132
H CH ₃ CO ₂ Et o-Tolyl H CH ₃ CO ₂ Et 2-Butyl H CH ₃ CO ₂ CH ₃ CO ₂ CH ₃ H n-Pent CO ₂ Et Cyclohexyl H Ethyl CO ₂ Et cyclohexyl H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl H Ethyl CO ₂ Et o-Tolyl	133		x	CH3	COZEt	o-OCH ₃ -Pheny1	112
H CH ₃ CO ₂ Et 2-Butyl H CH ₃ CO ₂ CH ₃ CO ₂ CH ₃ H n-Pent CO ₂ Et CH ₃ H Ethyl CO ₂ Et Cyclohexyl H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl	134		×	CH ₃	CORE	o-roly1	155
H CH ₃ CO ₂ CH ₃ CO ₂ CH ₃ H n-Pent CO ₂ Et CH ₃ H Ethyl CO ₂ Et Cyclohexyl H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl	136		I	CH3	COZEt	2-Buty1	118
H CH ₃ CO ₂ CH ₃ H n-Pent CO ₂ Et CH ₃ H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl H Ethyl CO ₂ Et m-CF ₃ -Phenyl H Ethyl CO ₂ Et o-Tolyl						COOCH3	
H n-Pent COzEt CH3 H Ethyl COzEt Cyclohexyl H Ethyl COzEt a-Cl-Phenyl H Ethyl COzEt m-CF3-Phenyl H Ethyl COzEt a-Tolyl	136		×	СНЭ	CO2CH3		202
H n-Pent CO2Et CH3 H Ethyl CO2Et Cyclohexyl H Ethyl CO2Et a-Cl-Phenyl H Ethyl CO2Et m-CF3-Phenyl H Ethyl CO2Et						y y	
H Ethyl CO2Et Cyclohexyl H Ethyl CO2Et o-Cl-Phenyl H Ethyl CO2Et m-CF3-Phenyl H Ethyl CO2Et o-Tolyl	137		x	n-Pent	COZEt	CH ₃	. 8
H Ethyl CO ₂ Et o-Cl-Phenyl 1 H Ethyl CO ₂ Et m-CF ₃ -Phenyl H Ethyl CO ₂ Et o-Tolyl	138		×	Ethyl	COZEt	Cyclohexyl	101
Ethyl CO2Et m-CF3-Phenyl Ethyl CO2Et o-Tolyl	139		=	Ethy1	COZEt	o-C1-Phenyl	108
Ethyl CO2Et o-Tolyl	140		I	Ethyl	COZEt	m-CF3-Phenyl	89
	141		æ	Ethy1	COZEt	o-Tolyl	147

Bsp. N	lsp. Nr. R ¹	R ²	R ³	я6	Fp°C
106	Ethyl	CH3	COZEt	t-Buty1	169
107	Ethyl	CH3	COZEt	o-Tolyl	131
108	Ethyl	CH ₃	COZEt	o-OCH ₃ -Phenyl	117
109	Ethyl	CH ₃	COZEt	2-Buty1	139
110	CH3	Ethy1	COZEt	o-Cl-Phenyl	46
111	CH3	Ethy1	COZEt	m-C1-Pheny1	81
112	СНЭ	Ethy1	COZEt	p-Cl-Phenyl	103
113	CH3	Ethy1	COZEt	p-0CH ₃ -Pheny1	98
114	CH3	Ethyl	COZET	p-roly1	68
115	CH ₃	Ethyl	COZEt	p-CF3-Phenyl	44
116	CH3	Ethy1	COZEL	i-Propyl	82
117	CH3	Ethy1	COZEL	Cyclohexyl	ů1
118	EHZ	Ethyl	COZEt	t-Butyl	152
119	CH3	Ethyl	COZEC	Phenyl	108
120	CH3	Ethyl	COZEL	o-Tolyl	106
121	CH3	Ethyl	COZEL	o-OCH ₃ -Phenyl	Ġ1
122	CH3	Ethy1	COZEt	2-Buty1	Öı
123	×	СНЭ	COZEt	o-Cl-Phenyl	141
124	æ	CH ₃	COZEt	m-C1-Phenyl	155
125	x	СНЭ	COZEt	p-Cl-Phenyl	166

Weit	erhin	Weiterhin wurden hergestellt	jestellt			
		R1 R3 R3		A . NH - CONHR ⁶	ONHR ⁶	
Bsp. Nr.	ŗ	æ T	R 2	er G	ðr.	Fp °C
91		æ	i-Propyl	COZEt	t-Buty1	113-11
92		ı	i-Propyl	COZEt	Phenyl	121
6		I	i-Propyl	COZEt	2-Butyl	122
96		I	Ethy1	COZEt	i-Prop	104
.95		£	Ethy1	COZEt	2-Butyl	109
96		I	Ethy1	COZEL	Phenyl	91
26		H	i-Propyl	COZEt	CH3	84-86
86		i-Propyl	I	CONH2	i-Prop	>250
66	٠	X	Ethy1	COZEt	p-Tolyl	46
100		x	Ethy1	COZEt	t-Butyl	146
101		Ethy1	снз	COZEt	p-C1-Pheny1	164
102		Ethyl	CH ₃	COZEt	m-Cl-Phenyl	166
103		Ethyl	снз	COZEt	p-OCH ₃ -Pheny1	154
104		Ethyl	CH ₃	COZEt	p-Tolyl	182
105		Ethyl	CH ₃	COZEt	p-CF3-Phenyl	177

96 NH-C-NH-CH₃ >250

<u>Le A 23 725</u>

Bsp.N	r. n	x	R	Fp.[°C]
80	5	соос ₂ н ₅	. 3-Chlorphenyl	98
81	5	CN	СН _З	227
82	5	CN	4-Chlorphenyl	>250
83	5	CONH ₂	CH ³	>230

weiterhin wurden hergestellt:

Bsp. Nr. Formel

84	H ₃ C CONH ₂ H ₃ C NH-C-NH-CH ₃ 0	•
85	H ₃ C CONH ₂ CH ₃ >270	
86	Cooc ² H ²	

5	Bsp.Nr.	n	x	R	Fp.[°C]
	51	3	COOC ₂ H ₅	CH3	165
	52	3	COOC ₂ H ₅	i-Propyl	145
	53	3	COOC ₂ H ₅	3-Chlorphenyl	165
10	54	3	CN	-CH3	205
	55	3	CN	4-Chlorphenyl	>270
	56	4	COOCH3	CH ³	167
	57	4	COOCH ³	i-Propyl	165
	58	4	COOCH ³	n-Butyl	130
15	59	4	COOCH ³	Phenyl	176
	60	4	COOC4H9t	CH ³	150
	61	4	COCH ³	CH3	193
	62	4	COC6H2	Phenyl	112
	64	4	CONH ₂	i-Propyl	115
20	65	4	CONH ₂	n-Butyl	173
	66	4	CONH ₂	Cyclohexyl	185
	67	4	CONH2	Phenyl	200
	68	4	CONH ₂	3-Chlorphenyl	204
	69	4	CONH ₂	4-Chlorphenyl	221
25	70	4	CONHCH3	CH3	177
	71	4	CN	CH ³	209
	72	4	CN	i-Propyl	217
	73	4	CN	n-Butyl	>260
	74	4	CN	Cyclohexyl	225
30	75	4	CN	Phenyl	235
	77	4	CN	2,6-Dichlorphenyl	>250
	78	5	COOC ₂ H ₅	CH3	148
	79	5	COOC ₂ H ₅	i-Propyl	113

5	Ввр. №	r. R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
10	43	н	Н	2-C0 ₂ Me		135
	44	н	н	3-C≡N	C=N	225
15	45	н	H	2-C0 ₂ Me	n-Butyl	72
	46	-сн ₃	√	3-CO ₂ Et	-сн3	135
20	47	-сн3	$ \bigcirc $	3-CO ₂ Et	n-Butyl	119
	48	-сн3	$ \bigcirc $	3-co ^S Ef	\bigcirc	113
25	49	-сн3	◆	3-CO ₂ Et	-CH ³	125
30	50	- (C	'H ₂) ₄ -	3-СООН	-сн ³	174

Weiter werden analog zu den Beispielen 1 - 4 Verbindungen der folgenden Formel erhalten:

Le 23 725

5	Bsp.Nr	. R ¹	R ²	R ³	R6	Fp.[C]
10	33	н	◆	3-CO ₂ Et	◆	139-141
	34	-Et	-сн ₃	3-C0 ₂ Et	$ \bigcirc $	154
15	35	Et	-сн ₃	3-CO ₂ EŁ	—(H)	132-3
	36	-Et	-сн ₃	3-C0 ₂ Et	-сн -сн сн ₃	139-140
	37	-Et	-CH3	3-CO ₂ Et	n-Butyl	72
20	38	-сн ₃	◆	3-С-ИН ²	-сн ₃	222
25	39	-сн _З	◆	э-с-ин ^S ()	-сн -сн -сн	215
30	40	-сн3	◆	з-с-ин ⁵ 0	-сн ₂ -сн ₃	221
	41	-сн ₃	◆	э-с-ин ^S 0	-n-Butyl	217
35	42	-сн3	◆	э-с-ин ²	$ \bigcirc $	>250

5	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
10	23	н	◆	3-CO ₂ Et	-сн ³ -сн ³	155
10	24 t	ert.Bu	tyl H	3-C=N	н	229
15	25	н	i-Propyl	3-CO ₂ Et	-сн ₃ -сн ₃	91
	26 t	ert.Bu	tyl H	3-C=N	$ \bigcirc $	212,5
20	27	H	◆	3-CO _Z EŁ	н	126,5
	28	-с ₂ н	₅ -сн ₃	3-CO ₂ Et	-сн3	121-2
25	29	H	i-Propyl	3-C0 ₂ Et	-(H)	98-99
30	30	H .	н	2-CO ₂ Me	$ \bigcirc $	133
	31	H	н	2-CO ₂ Me	Н	221
35	32	н	н	2-C0 ₂ Me	-сн3	139

5	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
10	13	н	Н	3-C0 ₂ Et	-сн ₃	98
	14 -		H	3-CO ₂ Et	-cH3	131
	15 -		н .	3-CO ₂ Et	$ \bigcirc $	112-4
15	16 -	<u></u>	Н	3-CO ₂ Et	-сн -сн сн ³	142
20	17	н	$ \bigcirc $	3-CO ₂ Et	-сн3	145
	18	н	$ \bigcirc $	3-CO ₂ Et	n-Butyl	122,5
25	19	-сн _З	-сн ₃	о з-с-о-с ₄ н	₉ -t -CH ₃	159
30	20	н	◆	о 3-с-NH ₂	-сн ₃	> 250
	21	н	$ \bigcirc $	0 3-С-NH ₂	$ \bigcirc $	> 250
35	22	н	$ \bigcirc $	о -	.сн ³ -сн ³	> 250

5 Nach d n Verfahr n der Beispi le 1-4 wurd n folgende Verbindungen erhalten:

10	R ¹	s NR4F	₂ 5	R ⁴ =	: H, R ⁵ = -	O C-NHR ⁶
	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
15	5	H	H	3-CO ² Ef	- ⊘	158
20	6	н	H	3-COZEt	-сн ₃	128
	7	н	н	3-CO ₂ Et	←	136
25	8	н	H	3-C0 ₂ Et	◆	126
	9	-CH3	-CH3	3-CO ₂ Et	-сн3	128 (Z.)
30	10	-сн3	-сн3	3-CO ₂ Et	-n-Butyl	78
	11	-сн3	-сн3	3-CO ₂ Et	-сн ₃	135
35	12	-сн3	-сн3	3-C0 ₂ Et		156

Le A 23 725

5 Beispiel 4

N-Isopropyl-N'(2-carbomethoxy-thien-3-yl)harnstoff

Zu einer Lösung von 2,2 g (37 mmol) Isopropylamin in 50 ml 10 trockenem Toluol wurde eine Lösung von 6,4 g (35 mmol) 2-Carbomethoxy-3-isocyanato-thiophen (Esso Research and Engineering Company, BE 767244-Q) in 50 ml trockenem Toluol bei 0°C langsam zugetropft. Das Produkt fiel als weißer Feststoff aus. Es wurde noch 2 Stunden bei Raumtem-15 peratur gerührt, dann abgesaugt und im Vakuum getrocknet. Ausbeute: 6,8 g (80,3 % der Theorie), Schmelzpunkt: 119°C.

20

25

30

35

5	R ¹ R ²	R ³	R ⁶
10	H -CH ₂ -CH CH ₃	3-C0 ₂ Et	-
	CH3	3-C0 ₂ Et	sec-Butyl
15	н -сн ₂ -сн ₃	3-CO ₂ Et	tertButyl
	сн ³	3-CO ₂ Et	tertButyl
20	-CH ₃ -Et	3-C0 ₂ Et	сн ³ -сн сн ³
	-CH ₃ -Et	3-C0 ₂ Et	-
25	+CH ₂ +3	CONH2	СНЗ
	+CH ₂ +3	CONH2	1-Propyl
	+cH ₂ →3	CONH2	n-Butyl
	+CH ₂ →3	CONH ₂	Cyclohexyl
30	+CH ₂ +3	CONH ₂	Phenyl
	+CH ₂ + ₃	CONH2	4-Chlorphenyl
	+CH ₂ + ₄	CONHC ₂ H ₅	CH ₃
	+сн ₂ + ₄ +сн ₂ -s-сн ₂ сн ₂ +	соннс ₂ н ₅ сонн ₂	1-Propyl
	+ch ₂ -o-ch ₂ ch ₂ +	CONH ₂	СН _З
35	+CH2-NH-CH2CH2+	cooc ₂ H ₅	CH ₃

5	i			A = -NH-CO-	NR ⁵ R ⁶
	R ¹	R ²	R ³	R ⁵	R ⁶
	+CH ₂	2+4	соосн3	СНЗ	снз
10	+CH	2+4	COOCH ³	СНЗ	С ₂ н ₅
	+CH ₂	2+4	соосн3	C2H5	с ₂ н ₅
	+CH;		CONH2	сн ^З	снз
	→CH ₂	2 ⁺ 4	CONH ₂	CH ³	С ₂ н ₅
	+CH	2+4	CONH2	C2H5	С ₂ Н ₅
15	-+CH2	2+4	CN	СНЗ	снз
	+CH2		CN	сн3	с ₂ н ₅
	-tCH2		CN	C2H5	C2H5
	+CH ₂	2 ⁺ 5	соосн3	CH3	снз
	+CH ₂	2+5	COOCH ³	CH3	C2H5
20	+CH ₂	2 ⁺ 5	сооснз	C ₂ H ₅	с ₂ н ₅
	₹CH ₂	2 ⁺ 5	CONH ₂	СН _З	снз
	+CH ₂		CONH ₂	СН ^З	C2H5
	+CH ₂		CONH ²	с ₂ н ₅	C2H5
•	+CH2))	CN	СН _З	снз
25	+CH ₂	2 ⁺ 5	CN	C ₂ H ₅	C2H5
	R ¹		R ²	. _R 3	R ⁶ (R ⁵ :
30				- West	-сн
	H		-CH3	3-C0 ₂ Et	-сн
	H		-сн ₃	3-CO ₂ Et	-сн ³ сн ³
35	H		-сн ₃	3-C0 ₂ Et	- (H)
	н		-сн ₃	3-C0 ₂ Et	- ((<u></u>)

5	R ¹	R ²	R ³	R ⁶
10	сн ³ -сн сн ³	н	о 3-с-ин ₂	-сн ₃
15	CH ³	н	о 3-С-ИН ₂	
	сн ³ -сн	н	з-с-ин ⁵ 0	сн ³ -сн
20	н	-Et	3-CO ₂ Et	-CH ₃
	н	-Et	3-C0 ₂ Et	сн ₃ -сн
25	н .	-Et	3-C0 ₂ Et	сн ³
	н	-Et	3-C0 ₂ Et	-
30	Н	-Et	3-CO ^S Ef	tertButyl
	н	-Et	3-C0 ₂ Et	(R ⁵) (R ⁶) -CH ₃ , -CH ₃
35	-Et	-сн3	3-CO ₂ Et	-сн ₃ , -сн ₃

5	R ¹	R ²	R ³		R ⁶	
10	н сн ₃ сн ₃ сн ₃ сн ₃	H H H H H n-C ₅ H ₁₁	COOC ₂ COOC ₂ COOC ₂ COOC ₂ COOC ₂ COOC ₂	H ₅ H ₅ H ₅ H ₅ H ₅ H ₅	CH ₃ i-Propyl i-Butyl Cyclopentyl Cyclohexyl Phenyl 4-Methoxyphenyl CH ₃	
20	H H H H H	n-C ₅ H ₁₁ n-C ₅ H ₁₁ Phenyl	COOC ₂	H ₅ H ₅ H ₅ H ₅ H ₅	i-Propyl i-Butyl Cyclopentyl Cyclohexyl Phenyl 4-Chlorphenyl 4-Methoxyphenyl Cyclopropyl	
	R ¹	A = R ²	 -NH-C=NR ⁶ R ³	_R 5	R ⁶	
30	-сн3		3-C0 ₂ Et	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	-снз	
35	-H	-(0)	3-C0 ₂ Et	-Et	-сн ₃	
	-H	-н	3-CO ² Ef	-Ме	- ()	

Le A 23 725

- Die Thienylharnstoff dr Frmel I sind teilweise bekannt. Sie lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen (DE-OS 2 122 636, 2 627 935).
- Die Thienylverbindungen der Formel II, in welcher der Rest

 A für den Harnstoffrest der Formel Ia in 2-Stellung des

 Thienylrings steht, lassen sich besonders vorteilhaft herstellen, indem man Thienyl-2-isocyanat der Formel III mit
 den Aminen der Formel IV umsetzt (vgl. Verfahren 2 oben).
- Verwendet man 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-tetramethylen-thiophen und Methylamin, läßt sich der Reaktionsverlauf durch folgendes Reaktionsschema darstellen:

Als Verbindungen der Formel III werden bevorzugt diejenigen eingesetzt, die in den Substituenten R¹, R² und R³ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen. Die Verbindungen der Formel III sind neu. Ihre Herstellung erfolgt nach dem unter 4 angegebenen Verfahren, das weiter unten näher erläutert wird.

Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten die folgenden Verbindungen der Formel III genannt:

- 5 2-Isocyanato-3-cyano-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-is butyl-thi phen
 - 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-trimethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
- 10 2-Isocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-pentamethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
- 15 2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-carbethoxy-4-methyl-5-phenyl-thiophen

Als Verbindungen der Formel IV werden bevorzugt diejenigen eingesetzt, die in den Substituenten R⁵ und R⁶ die bei
den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen haben. Die Verbindungen der Formel IV sind bekannte
Verbindungen der organischen Chemie.

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel IV
genannt:

Ammoniak, Methylamin, Dimethylamin, Ethylamin, Diethylamin, n-Propylamin, Di-n-propylamin, Isopropylamin, Diisopropylamin, n-Butylamin, i-Butylamin, sec-Butylamin, t-Butylamin, Cyclopentylamin, Cyclohexylamin, Anilin, 2-Chloranilin, 3-Chloranilin, 4-Chloranilin, 2-Nitroanilin, 3-Nitroanilin, 4-Nitroanilin, 2-Methylanilin, 3-Methylanilin, 4-Methylanilin, 2-Methoxyanilin, 3-Methoxyanilin, 4-Methoxyanilin, 2-Trifluormethylanilin, 3-Trifluormethylanilin, 4-Trifluormethylanilin.

Zur Herstellung der Thi nylharnstoff der Formel II werden die Thienylisocyanate der Formel III und die Amine der Formel IV in etwa äquimolaren Mengen umgesetzt. Ein Überschuß der einen oder der anderen Komponente bringt keine wesentlichen Vorteile.

10

Die Umsetzung kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen. Als Verdünnungsmittel seien genannt:

Alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören 15 insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform. Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, 20 ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-. Methylisopropyl- und Methylisobutylketon. außerdem Ester. wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitri-25 le, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril. Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon. sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

30

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, Triethylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydro-pyridimidin; ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen

5

wie Zinn-II-octoat oder Zinn-IV- chlorid. - Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z.B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.

- 10 Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20° und 70°C.
- 15 Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender Amine, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens

20 setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiometrischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein geringer Überschuß des Amins. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt, jedoch sind auch größere

25 Mengen, z.B. der tertiären Amine, anwendbar.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

30

Wie bereits erwähnt sind die Thienylisocyanate der Formel III neu. Bevorzugt sind Thienylisocyanate der Formel III, die in den Substituenten R¹-R³, die bei den Verbindungen der Formel I für die Substituenten R¹-R³ angegebenen be-

⁵ v rzugten Bedeutungen haben. Bevorzugt Verbindungen der Formel III sind im einzelnen die im Verfahren 2 angegebenen Verbindungen.

Thienylisocyanate der Formel III lassen sich durch Umset
zung der entsprechenden Thienylamine der Formel V mit
Phosgen herstellen. Verwendet man 2-Amino-3-acetyl-4,5tetramethylenthiophen und Phosgen, läßt sich der Reaktionsablauf durch folgendes Reaktionsschema darstellen:

Als Thienylamine der Formel V werden bevorzugt diejenigen 20 eingesetzt, die in den Substituenten R¹-R³ die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Die Verbindungen der Formel V sind bekannt oder lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen (K. Gewald et al. Chem. Ber. 98 (1965), S. 3571, Chem. 25 Ber. 99 (1966), S. 94, EP-OS 4 931).

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel V genannt:

2-Amino-3-cyano-4,5-trimethylen-thiophen

30 2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-t-butoxy-carbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-cyano-4,5-tetramethylen-thiophen

2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen

- 2-Amino-3- thoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen
 2-Amino-3-t-butoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen
 2-Amino-3-cyano-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-ethyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-n-butyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-isobutyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-ethylthiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-ethylthiophen
- Die Umsetzung der Amine der Formel V mit Phosgen kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen.

Als Verdünnungsmittel seien genannt: inerte organische Lösungsmittel, insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol, o-Dichlorbenzol.

30

Die Umsetzung erfolgt bei -20 bis +180°C, bevorzugt bei -10 bis +100°C. Es kann bei Normaldruck oder bei erhöhtem Druck gearbeitet werden.

Die Ausgangsst ffe werden in äquimolaren M ngen eingesetzt, bevorzugt ist ein Überschuß an Phosgen von 2-3 Mol pro Mol Amin der Formel V.

Die Reaktion wird ohne oder in Gegenwart von Säurebinde
10 mitteln durchgeführt. Säurebindemittel sind bevorzugt z.B.

tertiäre Amine wie Pyridin, Dimethylanilin.

Die Amine der Formel V werden zu einer Lösung von Phosgen zugegeben und gegebenenfalls unter weiterem Einleiten von Phosgen umgesetzt. Die Umsetzung kann auch ohne Lösungsmittel durchgeführt werden.

Wie bereits erwähnt, sind die Thienylharnstoffe der Formel VI neu.

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel VI, in der di Reste R³ und A die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Im einzelnen seien die weiter vorne aufgeführten Thienylharnstoffe genannt.

Thienylharnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, lassen sich nach dem weiter oben beschriebenen Verfahren aus den entsprechenden Thienylisocyanaten und den entsprechenden Aminen herstellen. Einzelheiten dieses Verfahrens sind bereits weiter oben angegeben.

Thienylharnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest Ia steht und R⁵ für Wasserstoff steht, lassen sich aus den 35

Le A 23 725

20

ntspr chenden Thienylaminen der Formel VII durch Umsetzung mit Isocyanaten der Formel VIII herstellen. Verwendet man 2-Methylamino-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylenthiophen und Phenylisocyanat, läßt sich der Reaktionsablauf durch das folgende Reaktionsschema wiedergeben:

10

15

Die als Ausgangsprodukte zu verwendenden Thienylamine der Formel VII sind bekannt oder lassen sich analog zu be20 kannten Verfahren herstellen (K. Gewald Chem. Ber. 98 (1965), S. 3571, Chem. Ber. 99 (1966), S. 94, EP-OS 4 931, G. Coppola et.al. J. Heterocycl. Chem. 1982, S. 717).

Es werden bevorzugt die Thienylamine der Formel VII einge-25 setzt, die in den Substituenten R³ und R⁴ die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben.

Im einzelnen seien die auf Seite 28 und 29 aufgeführten 30 Verbindungen der Formel VII genannt.

Die als Ausgangspr dukte zu verwend nd n Isocyanate sind bekannt. Als Beispiele seien im einzelnen genannt: Methylisocyanat, Ethyl-, n-Propyl-, Isopropyl-, n-Butyl-, Isobutyl-, tert.-Butyl- und Phenylisocyanat, 3-Chlorphenylisocyanat, 4-Chlorphenylisocyanat, 2,6-Dichlorphenylisocyanat.

Die erfindungsgemäße Umsetzung zwischen den Thienylaminen und den Isocyanaten führt man vorzugsweise in Gegenwart eines Verdünnungsmittels durch. Als solche eignen sich 15 alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan. Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-. Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, 25 wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexame-30 thylphosphorsäuretriamid.

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin,

Triethylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydropyrimidin; ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen wie Zinn-II-octoat oder Zinn-IV- chlorid. - Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z.B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.

10

Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20°und 70°C.

15

Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender Isocyanate, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten.

20

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiometrischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein geringer Überschuß des Isocyanats. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt, jedoch sind auch größere Mengen, z.B. der tertiären Amine, anwendbar.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

Thienylischarnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest Ib steht, lassen sich aus den entsprechenden Thienylaminen der Formel VII durch Umsetzung mit den entsprechenden Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X her-

5 stellen. Verwendet man 2-Ethylamino-3-benzoyl-4,5-hexa-methylenthiophen und N-Phenyl-imidokohlensäureethyl-esterchlorid, läβt sich der Reaktionsablauf durch das folgende Reaktionsschema wiedergeben:

Es werden bevorzugt die weiter oben als bevorzugt angegebenen Thienylamine eingesetzt.

25 Imidokohlensäureesterhalogenide sind bekannt.

In Formel X haben \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 bevorzugt die weiter oben angegebenen bevorzugten Bedeutungen.

30 Halogen steht insbesondere für Chlor.

Im einzelnen seien folgende Imidokohlensäureesterhalogenide genannt: N-Methylimidokohlensäureethylesterchlorid, N-Ethyl-imidokohlensäureethylesterchlorid, N-Propyl-imidokohlensäureestermethylesterchlorid, N-Phenylimidokohlensäureethylesterchlorid.

⁵ Die Umsetzung erfolgt gegebenenfalls in Gegenwart von Säureakzeptoren, Katalysatoren und Verdünnungsmitteln.

Die Verbindungen der Formel VII und X werden bevorzugt äquimolar eingesetzt. Ein Überschuß der einen oder anderen 10 Komponente bringt keinen wesentlichen Vorteil.

Als Verdünnungsmittel kommen alle inerten organischen Lösungsmittel in Frage, Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte 15 Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Als Säureakzeptoren können alle üblichen Säurebindemittel
verwendet werden. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalicarbonate, -hydroxide oder -alkoholate, wie Natrium- oder
Kaliumcarbonat, Natrium- und Kaliumhydroxid, Natrium- und
Kaliummethylat bzw. -ethylat, ferner aliphatische, aromatische oder heterocyclische Amine, beispielsweise Trime-

5 thylamin, Tri thylamin, Tributylamin, Dimethylamilin, Dimethylbenzylamin, Pyridin und 4-Dimethylaminopyridin.

Als Katalysatoren können Verbindungen verwendet werden, welche gewöhnlich bei Reaktionen in Zweiphasensystemen aus 10 Wasser und mit Wasser nicht mischbaren organischen Lösungsmitteln zum Phasentransfer von Reaktanden dienen (Phasentransferkatalysatoren). Als solche sind vor allem Tetraalkyl- und Trialkylaralkyl-ammoniumsalze mit vorzugsweise 1 bis 10, insbesondere 1 bis 8 Kohlenstoffen je 15 Alkylgruppe, vorzugsweise Phenyl als Arylbestandteil der Aralkylgruppe und vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkylteil der Aralkylgruppen bevorzugt. Hierbei kommen vor allem die Halogenide, wie Chloride, Bromide und Iodide, vorzugsweise die Chloride und Bromide in Frage. Beispielhaft seien Tetrabutylammoniumbromid, Benzyl-triethylammoniumchlorid und Methyltrioctylammoniumchlorid genannt.

Die Reaktionstemperatur wird zwischen etwa 0°C und 130°C,
vorzugsweise zwischen etwa 20°C und 60°C gehalten. Das
Verfahren wird vorzugsweise bei Normaldruck durchgeführt.
Die Aufarbeitung erfolgt in üblicher Weise.

Die Wirkstoffe werden als Leistungsförderer bei Tieren zur Förderung und Beschleunigung des Wachstums, der Milch- und Wollproduktion, sowie zur Verbesserung der Futterverwertung, der Fleischqualität und zur Verschiebung des

- ⁵ Fleisch-Fett-Verhältnisses zugunsten von Fleisch eingesetzt. Die Wirkstoffe werden bei Nutz-, Zucht-, Zier- und Hobbytieren verwendet.
- Zu den Nutz- und Zuchttieren zählen Säugetiere wie z.B.
 Rinder, Schweine, Pferde, Schafe, Ziegen, Kaninchen,
 Hasen, Damwild, Pelztiere wie Nerze, Chinchilla, Geflügel
 wie z.B. Hühner, Puten, Gänse, Enten, Tauben, Fische wie
 z.B. Karpfen, Forellen, Lachse, Aale, Schleien, Hechte,
 Reptilien wie z.B. Schlangen und Krokodile.

Zu den Zier- und Hobbytieren zählen Säugetiere wie Hunde und Katzen, Vögel wie Papageien, Kanarienvögel, Fische wie Zier- und Aquarienfische z.B. Goldfische.

Die Wirkstoffe werden unabhängig vom Geschlecht der Tiere während allen Wachstums- und Leistungsphasen der Tiere eingesetzt. Bevorzugt werden die Wirkstoffe während der intensiven Wachstums- und Leistungsphase eingesetzt. Die intensive Wachstums- und Leistungsphase dauert je nach Tierart von einem Monat bis zu 10 Jahren.

Die Menge der Wirkstoffe, die den Tieren zur Erreichung des gewünschten Effektes verabreicht wird, kann wegen der günstigen Eigenschaften der Wirkstoffe weitgehend variiert werden. Sie liegt vorzugsweise bei etwa 0,001 bis 50 mg/kg insbesondere 0,01 bis 5 mg/kg Körpergewicht pro Tag. Die passende Menge des Wirkstoffs sowie die passende Dauer der Verabreichung hängen insbesondere von der Art, dem Alter, dem Geschlecht, dem Gesundheitszustand und der Art der Haltung und Fütterung der Tiere ab und sind durch jeden Fachmann leicht zu ermitteln.

- Die Wirkstoffe werden den Tieren nach den üblichen Methoden verabreicht. Die Art der Verabreichung hängt insbesondere von der Art, dem Verhalten und dem Gesundheitszustand der Tiere ab.
- Die Wirkstoffekönnen einmalig verabreicht werden. Die Wirkstoffe können aber auch während der ganzen oder während eines Teils der Wachstumsphase temporär oder kontinuierlich verabreicht werden. Bei kontinuierlicher Verabreichung kann die Anwendung ein- oder mehrmals täglich in regelmäßigen oder unregelmäßigen Abständen erfolgen.

Die Verabreichung erfolgt oral oder parenteral in dafür geeigneten Formulierungen oder in reiner Form. Orale Formulierungen sind Pulver, Tabletten, Granulate, Drenche, Boli sowie Futtermittel, Prämixe für Futtermittel, Formulierungen zur Verabreichung über Trinkwasser.

Die oralen Formulierungen enthalten den Wirkstoff in Konzentrationen von 0,01 ppm - 100 %, bevorzugt von 0,01 ppm - 1 %.

Parenterale Formulierungen sind Injektionen in Form von Lösungen, Emulsionen und Suspensionen, sowie Implantate.

Die Wirkstoffe können in den Formulierungen allein oder in Mischung mit anderen Wirkstoffen, Mineralsalzen, Spurenelementen, Vitaminen, Eiweißstoffen, Farbstoffen, Fetten oder Geschmacksstoffen vorliegen. 5 Die Konzentration der Wirkstoff im Futter b trägt normalerweise etwa 0,01-500 ppm, bevorzugt 0,1-50 ppm.

Die Wirkstoffe können als solche oder in Form von Prämixen oder Futterkonzentraten dem Futter zugesetzt werden.

Beispiel für die Zusammensetzung eines Kükenaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält:

200 g Weizen, 340 g Mais, 361 g Sojaschrot, 60 g Rindertalg, 15 g Dicalciumphosphat, 10 g Calciumcarbonat, 4 g
jodiertes Kochsalz, 7,5 g Vitamin-Mineral-Mischung und
2,5 g Wirkstoff-Prämix ergeben nach sorgfältigem Mischen
1 kg Futter.

In einem kg Futtermischung sind enthalten:
600 I.E. Vitamin A, 100 I.E. Vitamin D₃, 10 mg Vitamin
E, 1 mg Vitamin K₃, 3 mg Riboflavin, 2 mg Pyridoxin,
20 mcg Vitamin B₁₂, 5 mg Calciumpantothenat, 30 mg
Nikotinsäure, 200 mg Cholinchlorid, 200 mg Mn SO₂ x H₂O,
140 mg Zn SO₄ x 7 H₂O, 100 mg Fe SO₄ x 7 H₂O und 20 mg Cu
SO₄ x 5 H₂O.

2,5 g Wirkstoff-Prämix enthalten z.B. 10 mg Wirkstoff,
1 g DL-Methionin, Rest Sojabohnenmehl.

- 40 -

5 Beispiel für die Zusammensetzung eines Schweineaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält:

630 g Futtergetreideschrot (zusammengesetzt aus 200 g
Mais, 150 g Gerste-, 150 g Hafer- und 130 g Weizenschrot),
10 80 g Fischmehl, 60 g Sojaschrot, 60 g Tapiokamehl, 38 g
Bierhefe, 50 g Vitamin-Mineral-Mischung für Schweine, 30 g
Leinkuchenmehl, 30 g Maiskleberfutter, 10 g Sojaöl, 10 g
Zuckerrohrmelasse und 2 g Wirkstoff-Prämix (Zusammensetzung z.B. wie beim Kükenfutter) ergeben nach sorg15 fältigem Mischen 1 kg Futter.

Die angegebenen Futtergemische sind zur Aufzucht und Mast von vorzugsweise Küken bzw. Schweinen abgestimmt, sie können jedoch in gleicher oder ähnlicher Zusammensetzung auch zur Fütterung anderer Tiere verwendet werden.

25

30

5 Beispiel A

Ratten-Fütterungsversuch

Weibliche Laborratten 90-110 g schwer vom Typ SPF Wistar

(Züchtung Hagemann) werden ad lib mit Standard Rattenfutter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff versetzt
ist, gefüttert. Jeder Versuchsansatz wird mit Futter der
identischen Charge durchgeführt, so daß Unterschiede in
der Zusammensetzung des Futters die Vergleichbarkeit der

Ergebnisse nicht beeinträchtigen können.

Die Ratten erhalten Wasser ad lib.

Jeweils 12 Ratten bilden eine Versuchsgruppe und werden
mit Futter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff
versetzt ist gefüttert. Eine Kontrollgruppe erhält Futter
ohne Wirkstoff. Das durchschnittliche Körpergewicht sowie
die Streuung in den Körpergewichten der Ratten ist in
jeder Versuchsgruppe gleich, so daß eine Vergleichbarkeit
der Versuchsgruppen untereinander gewährleistet ist.

Während des 13-tägigen Versuchs werden Gewichtszunahme und Futterverbrauch bestimmt.

30 Es werden die aus der Tabelle ersichtlichen Ergebnisse erhalten:

⁵ <u>Tabelle:</u> Ratten-Fütterungsv rsuch

Gewichtszunahme о || О

5 Herstellungsbeispiel

Beispiel 1

Herstellung von

10

4,5 g (0,023 mol) 2-Amino-tetrahydrobenzothiophen-3-carbonsaureamid (hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99, 94 (1966)) und 1,4 g (0,024mol) Methylisocyanat wurden in 100 ml trockenem Chloroform 24 h unter Rückfluß erhitzt.

Dann wurde die Chloroformphase dreimal mit je 50 ml Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingedampft. Das anfallende Rohprodukt wurde aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 5,5 g (95 %), Schmp. 202°C (Zers.)

25 EA Ber. C 52,2 Gef. C 52,2

H 6,0 H 5,

N 16,6 N 16.6

Beispiel 2

30 Herstellung von

35

5 5,3 g (0,03 m 1) 2-Amino-3-cyano-tetrahydr benzothioph n (hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99, 94 (1966)) und 5,1 g (0,033 mol) 4-Chlorphenylisocyanat wurden in 100 ml trockenem Pyridin 10 Stunden bei 70°C gerührt. Das ausgefallene Rohprodukt wurde abgesaugt, mit verdünnter Salzsäure und mit Wasser gewaschen und aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 7,1 g (72 %); Fp. > 250°C.

EA Ber. C 57,9 Gef. C 58,0

H 4,3 H 4,2

N 12,7 N 12,7

C1 10.7 C1 10.7

Beispiel 3

15

N-Isopropyl-N'-2(3-cyan-4-tert,-butyl-thienyl)harnstoff

Zu einer Lösung von 2,1 g (35,6 mmol) Isopropylamin in 50 ml trockenem Toluol wurden 4 g (19,4 mmol) 2-Isocyana-to-4-tert.-butyl-3-cyan-thiophen, gelöst in 50 ml trockenem Toluol, zugetropft. Es wurde eine Stunde bei Raum-temperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wurde die Lösung in 1 2,5 N-Salzsäure eingerührt, die organische Phase abgetrennt und mit 100 ml NaHCO3-Lösung gewaschen. Der nach Abdampfen des Toluols im Vakuum verbleibende Rückstand wurde aus Toluol/Petrolether umkristallisiert. Ausbeute: 1,88 g (36,5 % der Theorie), Schmelzpunkt: 183-184°C.

CH3 H CO2Et o-OCH3-Phenyl 94 H n-Pentyl CO2Et i-Propyl 61 H n-Pentyl CO2Et 2-Butyl 61 H n-Pentyl CO2Et 2-Butyl 61 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 73 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 74 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 74 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 80 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 74 H n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl 80 H n-Pentyl CO2Et A = NHCONCH3-Phenyl 80 H n-Pentyl CO2Et A = TO1yl 80 H n-Pentyl CO2Et A = TO1yl 80 H n-Pentyl CO2Et 2-3-Propylphenyl 93 H n-Pentyl CO2Et 2-3-Propylphenyl 73	_ 1	sp. Nr. R ¹	R2	E T	R6	Fp °C
n-Pentyl CO ₂ Et i-Propyl n-Pentyl CO ₂ Et s-Butyl n-Pentyl CO ₂ Et t-Butyl n-Pentyl CO ₂ Et t-Butyl n-Pentyl CO ₂ Et Cyclohexyl n-Pentyl CO ₂ Et Cyclohexyl n-Pentyl CO ₂ Et Phenyl n-Pentyl CO ₂ Et p-OCH ₃ -Phenyl n-Pentyl CO ₂ Et o-OCH ₃ -Phenyl n-Pentyl CO ₂ Et p-Tolyl n-Pentyl CO ₂ Et p-Tolyl n-Pentyl CO ₂ Et g-Tolyl n-Pentyl CO ₂ Et g-Tolyl n-Pentyl CO ₂ Et 2,3-Dimethylphenyl n-Pentyl CO ₂ Et 2,4.5-Trimethylphenyl	_	3H3	æ	COZEt	o-OCH ₃ -Pheny1	86
n-Pentyl CO2Et 2-Butyl n-Pentyl CO2Et t-Butyl n-Pentyl CO2Et t-Butyl n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl n-Pentyl CO2Et Phenyl n-Pentyl CO2Et p-OCH3-Phenyl n-Pentyl CO2Et n-Tolyl n-Pentyl CO2Et m-Tolyl n-Pentyl CO2Et p-Tolyl n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl n-Pentyl CO2Et 2,4,5-Trimethylphenyl n-Pentyl CO2Et 2,4,5-Trimethylphenyl		I	n-Pentyl	COZEL	i-Propyl	Öı
n-Pentyl CO2Et t-Butyl n-Pentyl CO2Et t-Butyl n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl n-Pentyl CO2Et Phenyl n-Pentyl CO2Et Cyclopentyl n-Pentyl CO2Et p-OCH3-Phenyl n-Pentyl CO2Et o-TO1yl n-Pentyl CO2Et m-To1yl n-Pentyl CO2Et m-To1yl n-Pentyl CO2Et p-To1yl n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl n-Pentyl CO2Et 2,4,5-Trimethylphenyl		×	n-Pentyl	COZEt	s-Butyl	Ö
n-Pentyl CO2Et t-Butyl n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl n-Pentyl CO2Et Phenyl n-Pentyl CO2Et Cyclopentyl n-Pentyl CO2Et p-OCH3-Phenyl n-Pentyl CO2Et o-OCH3-Phenyl n-Pentyl CO2Et o-Tolyl n-Pentyl CO2Et m-Tolyl n-Pentyl CO2Et p-Tolyl n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl n-Pentyl CO2Et 2,4,5-Trimethylphenyl		×	n-Pentyl	COZEt	2-Buty1	Ğ1
n-Pentyl CO2Et Cyclohexyl n-Pentyl CO2Et Phenyl n-Pentyl CO2Et Cyclopentyl n-Pentyl CO2Et p-OCH3-Phenyl n-Pentyl CO2Et a NHCONCH3-Phenyl n-Pentyl CO2Et m-Tolyl n-Pentyl CO2Et m-Tolyl n-Pentyl CO2Et g-3-Dimethylphenyl n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl n-Pentyl CO2Et 2,4-5-Trimethylphenyl		=	n-Pentyl	COZEt	t-Buty1	101
n-Pentyl GO ₂ Et Gyclopentyl n-Pentyl GO ₂ Et Gyclopentyl n-Pentyl GO ₂ Et p-OCH ₃ -Phenyl n-Pentyl GO ₂ Et a-NHCONCH ₃ -Phenyl n-Pentyl GO ₂ Et m-Tolyl n-Pentyl GO ₂ Et p-Tolyl n-Pentyl GO ₂ Et g-1olyl n-Pentyl GO ₂ Et 2,3-Dimethylphenyl n-Pentyl GO ₂ Et 2,4.5-Trimethylphenyl		=	n-Pentyl	COZEt	Cyclohexyl	73
n-Pentyl CO2Et Cyclopentyl n-Pentyl CO2Et p-OCH3-Phenyl n-Pentyl CO2Et n-OCH3-Phenyl n-Pentyl CO2Et n-Tolyl n-Pentyl CO2Et m-Tolyl n-Pentyl CO2Et p-Tolyl n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl n-Pentyl CO2Et 2,4,5-Trimethylphenyl		×	n-Pentyl	COZEt	Phenyl	Ğ
n-Pentyl CO2Et p-OCH3-Phenyl n-Pentyl CO2Et a MCONCH3-Phenyl n-Pentyl CO2Et a-Tolyl n-Pentyl CO2Et m-Tolyl n-Pentyl CO2Et p-Tolyl n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl n-Pentyl CO2Et 2,4,5-Trimethylphenyl		×	n-Pentyl	COZEt	Cyclopentyl	7.4
n-Pentyl CO ₂ Et o-OCH ₃ -Phenyl n-Pentyl CO ₂ Et o-Tolyl n-Pentyl CO ₂ Et m-Tolyl n-Pentyl CO ₂ Et p-Tolyl n-Pentyl CO ₂ Et 2,3-Dimethylphenyl n-Pentyl CO ₂ Et 2,4,5-Trimethylphenyl		=	n-Pentyl	COZEt	p-0CH ₃ -Pheny1	46
n-Pentyl CO ₂ Et A = NHCONCH ₃ -Phenyl n-Pentyl CO ₂ Et m-Tolyl n-Pentyl CO ₂ Et p-Tolyl n-Pentyl CO ₂ Et 2,3-Dimethylphenyl n-Pentyl CO ₂ Et 2,4,5-Trimethylphenyl n-Pentyl CO ₂ Et 2,4,5-Trimethylphenyl		æ	n-Pentyl	COZEt	o-OCH ₃ -Pheny1	ð1
n-Pentyl CO2Et a-Tolyl n-Pentyl CO2Et m-Tolyl n-Pentyl CO2Et p-Tolyl n-Pentyl CO2Et 2,3-Dimethylphenyl n-Pentyl CO2Et 2-i-Propylphenyl n-Pentyl CO2Et 2,4,5-Trimethylphenyl		×	n-Pentyl	COZEt	A = NHCONCH3-Phenyl	4.00
n-Pentyl CO ₂ Et m-Tolyl n-Pentyl CO ₂ Et p-Tolyl n-Pentyl CO ₂ Et 2,3-Dimethylphenyl n-Pentyl CO ₂ Et 2-i-Propylphenyl n-Pentyl CO ₂ Et 2,4,5-Trimethylphenyl		æ	n-Pentyl	COZEL	o-Tolyl	80
n-Pentyl CO ₂ Et p-Tolyl n-Pentyl CO ₂ Et 2,3-Dimethylphenyl n-Pentyl CO ₂ Et 2-i-Propylphenyl n-Pentyl CO ₂ Et 2,4,5-Trimethylphenyl		×	n-Pentyl	COZEt	m-Toly1	9
n-Pentyl CO ₂ Et 2,3-Dimethylphenyl n-Pentyl CO ₂ Et 2-i-Propylphenyl n-Pentyl CO ₂ Et 2,4,5-Trimethylphenyl		×	n-Pentyl	COZEt	p-Tolyl	66
CO2Et 2-i-Propylphenyl		æ	n-Pentyl	COZEt	2,3-Dimethylphenyl	66
CO2Et 2,4,5-Trimethylphenyl		×	n-Penty1	COZEt	2-1-Propylphenyl	73
		×	n-Pentyl	COZEt	2,4,5-Trimethylphenyl	86

		7. 0. 0.	160
	NHR6	77	CH ₃ i-Propyl n_Butyl
	A = NHCONHR ⁶	E C	2H5 C2H5 C2H5
rgestellt	A E	R ²	* * *
Weiterhin wurden hergestellt	R2 R2	ra 1	CO ₂ CH ₃ CO ₂ CH ₃
Weiterhin		Bsp. Nr. R ¹	216 217 218

5

Herstellung der Ausgangsprodukte

Beispiel la

10 2-Isocyanato-3-carboethoxythiophen

Zu 338 ml 20 %iger Phosgenlösung in Toluol (0,68 mol) wurde bei -10°C eine Lösung von 78 g (0,46 mol) 2-Amino-3-carbethoxythiophen in 700 ml Toluol zugetropft. Nach be-

- 15 endetem Zutropfenließ- man innerhalb einer Stunde auf Raumtemperatur kommen und erwärmte dann langsam während einer Stunde bis zum Sieden. Die nun dunkelbraune Lösung wurde noch 2 Stunden unter Rückfluß gekocht, danach das überschüssige Phosgen durch Einleiten eines trockenen
- 20 Stickstoffs ausgetrieben. Anschließend wurde das Toluol im Vakuum abdestilliert mit dem Rückstand an der Ölpumpe destilliert.

Siedepunkt: 95°C bei 6 Pa

Ausbeute: 61,8 g, 69 % der Theorie

25 Ausgangssubstanzen:

K. Gewald, Chem. Ber. 98, 3571-3577 (1965)

K. Gewald, E. Schinke und H. Böttcher, Chem. Ber. 99,

94-100 (1966).

30 Analog erhielt man die Thienylisocyanate der Formel III

Analog wurden erhalten:

35

Ιb

Schmp.: 38°C

5 Ic	S N=C=O	Sdp.: 120°C (1 Pa)
10 Id	H ₅ C ₂ C-OC ₂ H ₅	Sdp.: 101°C (30 Pa)
15 Ie	S N=C=0	Schmp.: 90-93°C
If 20	(CH3)3C N=C=0	Schmp.: 62-63°C
25	C-O-CH ₂ -CH=CH ₂	Sdp.: 160°C (30 Pa), IR 2200, 1690 cm ⁻ im Kugelrohr destil- liert
30 Ih	CH ₃ C-OC ₂ H ₅	Sdp.: 142-147°C (5 Pa) IR: 2250, 1690 cm ⁻¹

li	H ₃ C C-OC ₂ H ₅	Sdp.: 103°C (30 Pa) IR: 2250, 1690 cm ⁻¹
ij	H ₃ C S N=C=0	Sdp.: 88°C (20 Pa) IR 2250, 1700 Schmp.: 45°C
Ik	CH3(CH2)4 S N=C=0	Sdp.: 125°C (90 Pa) IR 2250, 1710
11	H ₃ C CH S N=C=0	Sdp.: 96°C (15 Pa) IR 2250, 1710
Im	C-OC ₂ H ₅	Sdp.: 75°C (40 Pa)
In	Et CO ₂ Et	Sdp.: 105°C (20 Pa)

5 Beispiel IIa

2-Amino-3-t-butyloxycarbonyl-4,5-dimethylthiophen

Ansatz: 100 g (0,71 mol) Cyanessigsäure tert.
10 butylester

51,2 g (0,71 mol) Butanon 23,9 g (0,75 mol) Schwefel

71 ml Morpholin 140 ml Ethanol p.A

15

Das Keton wurde in Ethanol gelöst, dann wurden Morpholin und Schwefel zugegeben.

Zu der gelben Suspension wurde Cyanessigsäure-tert.-butylester zugetropft. Anschließend wurde 3 h auf 60°C erwärmt. Nach Abkühlung wurde das Gemisch auf 1 l Wasser gegossen, 750 ml Ether zugefügt, die organische Phase abgetrennt, die wäßrige Phase mit 200 ml Ether extrahiert. Die vereinigten Extrakte wurden mit 2 x 200 ml NaOH (5 %ig), 25 200 ml Wasser, 2 x 200 ml 5 %iger H₂SO₄, 200 ml Wasser und 200 ml NaHCO₃ gewaschen, mit Na₂SO₄ getrocknet. Nach Verdampfen des Lösungsmittels im Vakuum verblieben 133,8 g

Impfkristalle wurden zum Rohprodukt gegeben, wobei der 30 Kolbeninhalt erstarrte.

Ausbeute: 50 g = 31 % der Theorie

Fp: 82-85°C

⁵ Analog rhält man di Aminothiophen der Form 1

10

	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	Physik.Daten
15	IIb	с ₂ н ₅	СНЗ	COOC ₂ H ₅	Fp 44°C
•	IIc	H	i-Propyl	соос ₂ н ₅	101°C
		•			(5 Pascal)
	IId	Н	i-Butyl	COOC ₂ H ₅	
	lle	Н	n-Pentyl	COOC ₂ H ₅	152°C
20					(50 Pascal)
	IIf	CH3	C ₂ H ₅	COOC ₂ H ₅	148°C
					(250 Pascal)
	Bap.Nr.	R ¹	R ²	R3	Fp. [°C]
25	IIg	. ←CH ₂ →	3	COO2CH2	90
	IIh	+CH ₂ +	_	CN	149
	IIi	-+CH ₂ +	4	СООСНЗ	112
	IIj	+сн ₂ +	4 .	CN	143
30	IIk	+cH ₂ →	4	CONH ₂	185
	111	. ←CH ₂ →	5	COOC ₂ H ₅	105
	Ilm	сн ₂ ->	5	CN	121
	IIn	-+€H ₂ ->	5	CONH ₂	170

35

5 Patentansprüche

 Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I

10



15

in welcher

20

A für die Reste Ia und Ib steht

25

30

R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Rest aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,

35

für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,

- R¹ und R² gem insam mit d n angrenz nden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen oder heterocylischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
 - R³ für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht.
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- 15 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls aubstituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 20
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cylcoalkyl steht,
- R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 30
 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl
 steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

als leistungsfördernde Mittel für Tiere.

5 2. Thienylis cyanate der Formel III

in welcher

- 15 R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- Page 1 für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- 30 R³ für die Reste COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht.
 - R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Methyl, Cycloalkyl, C₂₋₄-Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.

35

- 5 R8 für Wasserst ff, Alkyl dr Cycloalkyl steht,
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

10

- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht mit Ausnahme von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-yl-isocyanat.
- Verfahren zur Herstellung der Thienylisocyanate der Formel III gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienylamine der Formel V

20

25

in welcher

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 , \mathbb{R}^3 die in Anspruch 2 angegebene Bedeutung besitzen,

30

mit Phosgen umsetzt.

35

5 4. Thi nylharnat ffe od r -isoharnatoffe der Formel VI

in welcher

n für 3, 4, 5 oder 6 steht,

A für die Reste Ia und Ib steht

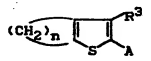
- für den Fall, daß n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR^7 , $\mathrm{CONR}^8\mathrm{R}^9$, COR^{10} steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH_3 , $\mathrm{COO}(\mathrm{C}_{2-4}\text{-Alkenyl})$, $\mathrm{CONR}^8\mathrm{R}^9$, COR^{10} steht,
- \mathbb{R}^4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
 - R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

35

15

- Fig. 5 R6 für Wass rst ff, gegeben nfalls substitui rtes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff Alkyl oder Cycloalkyl steht.
- 15 R9 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
- für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
 - 5. Verfahren zur Herstellung der Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI

25



VI

30 in welcher

n für 3, 4, oder 6 steht.

35

5 A für die Reste Ia und Ib steht

$$R^4$$
 0 | | | | | - N - C - NR⁵R⁶ | Ia

10

$$R^4 O - R^5$$
| | |
- N - C = N - R^6 Ib

15 R³ für den Fall, daß n für 4, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

20

- R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

30

R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

- 5 R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

daß man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁵ für Wasserstoff steht, Thienylamine der Formel VII

20 (CH₂)_n R³ VII

dadurch gekennzeichnet,

in welcher

n, R^3 und R^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Isocyanaten der Formel VIII

OCN - R⁶ VIII

in welcher

35 R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat,

umsetzt, od r

10

b) daß man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX

in welcher

n und R³ die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Aminen der Formel IV

$$H - NR^5R^6$$
 IV

in welcher

20

 ${\sf R}^{\sf S}$ und ${\sf R}^{\sf G}$ die oben angegebene Bedeutung haben,

25 umsetzt, oder

c) daß man für den Fall, daß A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

35 n, R^3 und R^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

5 mit Imidokohlensäure st rhalogeniden d r F rmel X

$$Hal - C = N - R^6$$
 X

in welcher

10

.5

 \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal für Halogen steht,

umsetzt.

- 6. Mittel zur Leistungsförderung von Tieren gekennzeichnet durch einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -ischarnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 7. Tierfutter, Trinkwasser für Tiere, Zusätze für Tier
 futter und Trinkwasser für Tiere gekennzeichnet durch
 einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 8. Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1 zur Leistungsförderung von Tieren.
 - 9. Verfahren zur Herstellung von Mitteln zur Leistungsförderung von Tieren, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel I

5	gemäβ	Anspruch	1 mit	Streck-	und/oder	Verdünnungsmit-
	teln '	vermischt.	•			

10. Verfahren zur Herstellung von Tierfutter, Trinkwasser für Tiere oder Zusätze für Tierfutter und Trinkwasser für Tiere, dadurch gekennzeichnet, daß manThienyl-harnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel I gemäß Anspruch 1 mit Futtermitteln oder Trinkwasser und gegebenenfalls weiteren Hilfstoffen vermischt.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 86 10 6209

	EINSCHLA	GIGE DOKUMENTE				
Kategorie	Kennzeichnung des Dokun der m	rent≤mit Angabe, soweit erforderlich, ifgsblichen Telle		Betriffi Anspruch		SSIFIKATION DER IELDUNG (Int. CI 4)
¥	DE-A-2 645 613 CYANAMID) * Ansprüche *	(AMERICAN		1,4-7	C 07	K 1/16 D 333/38 D 333/68 D 333/78
Y	US-A-3 989 505 * Ansprüche *	(L.G. NICKELL)		1,4,7	C 07	D 333/80
Y	DE-A-2 510 936 * Ansprüche *	(CHEVRON)		1,6		
A	DE-A-2 648 248 CYANAMID) * Ansprüche *	(AMERICAN		1,4-7		·
A	AT-B- 311 994 * Ansprüche *	(DR. F. SAUTER)		1,4	-	
						CHERCHIERTE GEBIETE (Int. Ci.4)
A	1, 2. Juli 1979 814x, Columbus,	Ohio, US; & BR - AMERICAN CYANAMID		1,4-7		K 1/00 D 333/00
						
Der	vorliegende Recherchenbericht wui	de für alle Patentansprüche erstellt				
	Recherchenort DEN HAAG	Abschlußdatum der Recherche 25-08-1986		CHOU	LY J.	iter
X : vor Y : vor and A : tec O : nic	ATEGORIE DER GENANNTEN D n besonderer Bedeutung allein t n besonderer Bedeutung in V rit deren Veröffentlichung derselbe hnologischer Hintergrund htschriftliche Offenbarung ischeniteratur	petrachtet nac pindung mit iner D : in d	n dem <i>P</i> er Anm andern	nmeidedat eldung ang Gründen a	um verött eführtes l ingeführte	doch erst am oder entlicht worden is Dokument • es Dokument